## 世界知的所有権機関 際事務局

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

B32B 27/36, B29C 49/04, 49/22, B65D 1/00

A1

(11) 国際公開番号

WO98/10932

(43) 国際公開日

1998年3月19日(19.03.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/02923

JP

(22) 国際出願日

1997年8月22日(22.08.97)

(30) 優先権データ

特願平8/265540

1996年9月13日(13.09.96)

〒116 東京都荒川区東日暮里三丁目43番8号 ビジュアル・シティー401号 Tokyo, (JP)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

呉羽化学工業株式会社

(KUREHA KAGAKU KOGYO K.K.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋堀留町一丁目9番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

椎木善獺(SHIIKI, Zenya)[JP/JP]

〒275 千葉県習志野市鷺沼台1-8-37 Chiba, (JP)

川上進盟(KAWAKAMI, Yukichika)[JP/JP]

〒974 福島県いわき市植田町根小屋25-13 Fukushima. (JP)

佐藤宣夫(SATO, Nobuo)[JP/JP]

〒974 福島県いわき市岩間町上山80 Fukushima, (JP)

星野 満(HOSHINO, Mitsuru)[JP/JP]

〒974 福島県いわき市錦町中央3-5-9 Fukushima, (JP)

香山俊孝(KOUYAMA, Toshitaka)[JP/JP]

〒974 福島県いわき市中岡町四丁目2-12 Fukushima, (JP)

(74) 代理人

弁理士 西川繁明(NISHIKAWA, Shigeaki)

(81) 指定国 CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK,

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調查報告書

(54)Title: GAS-BARRIER, MULTI-LAYER HOLLOW CONTAINER

(54)発明の名称 ガスバリヤー性多層中空容器

(57) Abstract

A gas-barrier, multi-layer hollow container excellent in oxygen and carbon dioxide barrier properties, characterized by having a multi-layer container construction comprising a thermoplastic resin layer laminated on at least one surface of a layer formed of a polyglycolic acid comprising 60 % by weight or more of repeating units represented by formula (1).

$$\begin{bmatrix}
O - CH_2 - C \\
\parallel \\
O
\end{bmatrix}$$
(1)

#### (57) 要約

式(1)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O - CH_2 - C \\
\hline
O
\end{array}$$
(1)

で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール 酸から形成された層の少なくとも片面に、熱可塑性樹脂層が積層さ れた多層の器壁構成を有することを特徴とする酸素ガスバリヤー性 及び炭酸ガスバリヤー性に優れたガスバリヤー性多層中空容器、及 びその製造方法。

#### PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

EFFGGGGGGGGGH EGIKLNZDGJMRTAGSZNU. AAAABBBBBBBBBCCCCCCCCCD DELSTPEGP キルギスタン 朝鮮民主 差人民共和国 大井野フスタン セントルシア リヒテンシュタイン ポルトガルルーマニア

#### 明細書

## ガスバリヤー性多層中空容器

#### 5 < 技術分野 >

10

本発明は、ガスバリヤー性多層中空容器に関し、さらに詳しくは、ポリオレフィン等の熱可塑性樹脂の層とポリグリコール酸層とを組み合わせることにより、熱可塑性樹脂層の酸素ガスバリヤー性及び/または炭酸ガスバリヤー性が顕著に改善された多層中空容器に関する。本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、飲料用、食品用、日用品用、ガソリン用等の各種容器として特に好適である。

#### < 背景技術 >

従来より、飲料、食品、日用品、ガソリン等の各種物品の容器として、各種樹脂製の中空容器が使用されている。具体的には、例えば、ポリオレフィン、ポリエステル、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル等の熱可塑性樹脂を用いた中空容器が挙げられる。しかし、これらの中空容器は、一般に、酸素ガスバリヤー性、炭酸ガスバリヤー性などのガスバリヤー性が不十分であるため、特に飲料用・食品用容器、トイレタリー用容器等の用途には不満足である。そこで、樹脂製中空容器のガスバリヤー性を改良するために、エチレン・ビニルアルコール共重合体(EVOH)、ポリアミド等からなるガスバリヤー層を組み合わせた多層中空容器が開発されている。

しかしながら、EVOHやポリアミド等のガスバリヤー性樹脂の 25 層は、高温・高湿下でガスバリヤー性が大幅に劣化するため、これ らの層を含有する従来の多層中空容器は、レトルト滅菌のような高 **WO 98/10932** PCT/JP97/02923

温・高湿下での処理工程を要する物や、特別に長期保存を要する物などの中空容器としては不十分であった。

近年、環境負荷の小さいプラスチック材料として、例えば、ポリ乳酸、ポリこはく酸エステル、ポリカプロラクトン等の生分解性ポリマーが注目され、これらの生分解性ポリマーを用いた中空容器は、酸素ガスバリヤー性、炭酸ガスバリヤー性等のガスバリヤー性に関しては不十分である。また、これらの生分解性ポリマー層に、従来のEVOHやポリアミド等からなるガスバリヤー性樹脂層を複合化させて、ガスバリヤー性を向上させると、環境負荷が増大するという問題があった。

本発明者らは、ポリグリコール酸からガスバリヤー性に優れた中空容器を製造することに成功した。しかしながら、ポリグリコール酸単層では、例えば、耐湿性、機械的強度、経済性などが必ずしも十分ではない。

#### <発明の開示>

5

10

15

20

本発明の目的は、レトルト滅菌のような高温・高湿下での処理工程を要する物、長期保存を要する物等の容器として好適なガスバリヤー性多層中空容器を提供することにある。

また、本発明の目的は、酸素ガスバリヤー性及び炭酸ガスバリヤー性が特に優れたガスバリヤー性多層中空容器を提供することにある。

本発明の他の目的は、環境負荷の小さいガスバリヤー性多層中空容器を提供することにある。

25 本発明者らは、前記従来技術の問題点を克服するために鋭意研究 した結果、ポリグリコール酸層と熱可塑性樹脂層とを組み合わせる

10

15

25

ことにより、熱可塑性樹脂層の酸素ガスバリヤー性及び/または炭酸ガスバリヤー性が顕著に改善されたガスバリヤー性多層中空容器が得られることを見いだした。

例えば、ポリオレフィン/ガスバリヤー性樹脂/ポリオレフィンの層構成の器壁を有する従来のガスバリヤー性多層中空容器において、EVOHやポリアミドなどからなるガスバリヤー性樹脂層に代えて、ポリグリコール酸層を配置すると、酸素ガスバリヤー性と炭酸ガスバリヤー性に優れ、高温・高湿下での処理工程を要する物や長期保存を要する物の容器として十分な特性を有するガスバリヤー性多層中空容器を得ることができる。

EVOHやポリアミドなどからなるガスバリヤー性樹脂層とポリグリコール酸層を組み合わせて使用すると、酸素ガスバリヤー性のみならず、炭酸ガスバリヤー性が顕著に改善された多層中空容器を得ることができる。ポリ乳酸、ポリこはく酸エステル、ポリカプロラクトン等の生分解性ポリマー層とポリグリコール酸層とを組み合わせると、生分解性(土中崩壊性)が損なわれることなく、ガスバリヤー性や経済性に優れた多層中空容器を得ることができる。

本発明は、これらの知見に基づいて完成するに至ったものである。 かくして、本発明によれば、式 (1)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O - CH_2 - C \\
\hline
O
\end{array}$$
(1)

で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール酸から形成された層の少なくとも片面に、熱可塑性樹脂層が積層された多層の器壁構成を有することを特徴とするガスバリヤー性多層中空容器が提供される。

また、本発明によれば、式(1)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O - CH_2 - C \\
\hline
O
\end{array}$$
(1)

5 で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤を、各々押出機で加熱溶融し、多層パリソン成形用ダイに流入させて合流させ、多層のチューブ状パリソンを押出し、これを固化しないうちに割り金型で挟んで、当該パリソンの一端をピンチオフすると共に、空気を吹き込んで金型壁までブローし、冷却して成形することを特徴とする多層中空容器の製造方法が提供される。

さらに、本発明によれば、式(1)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O - CH_2 - C \\
\hline
O
\end{array}$$
(1)

15

20

で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤を共射出して有底パリソンを成形し、これを一旦固化させ若しくは固化させずに、過冷却状態若しくは融点Tm以下の温度で、長さ方向に延伸し若しくは延伸しないで、金型内で空気を吹き込んで金型壁までブローし、冷却して成形することを特徴とする多層中空容器の製造方法が提供される。

 熱可塑性樹脂層としては、例えば、ポリオレフィン(メタロセン 触媒によるポリオレフィンも含む)、ポリエステル、ポリスチレン、
 ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリウレタン、 エチレン・ビニルアルコール共重合体、ポリ塩化ビニリデン、ポリ 乳酸、ポリこはく酸エステル、及びポリカプロラクトンからなる群より選ばれる熱可塑性樹脂から形成された層が好ましい。

本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、23℃、相対湿度(RH) 80%で測定した器壁の酸素ガス透過率及び炭酸ガス透過率の少な くとも一方は、これら熱可塑性樹脂単独からなる中空容器の器壁の それらの値の1/2以下に低減されている。

ポリグリコール酸層の厚みは、通常、 $1 \mu m \sim 3 m m$ であり、多層胴部側壁全体の厚みは、通常、 $5 \mu m \sim 5 m m$ である。また、各層間の接着性を改善するために、接着剤層を介在させてもよい。

10

15

20

25

5

<発明を実施するための最良の形態>

## ガスバリヤー性多層中空容器の器壁構成

本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、少なくとも1層の熱可塑性樹脂層(以下、ベース樹脂層ということがある)、及びポリグリコール酸層を有する多層中空容器である。必要に応じて、各層間に接着剤層を介在させることができる。本発明のガスバリヤー性多層中空容器の胴部側壁全体の厚みは、通常5μm~5mm、好ましくは10μm~3mm、より好ましくは20μm~2mmである。この厚みが5μm未満では、機械的強度が不足するおそれがある。この厚みが5mm超過では、中空容器として使用する場合は超過品質となり、コスト高でもあり、生産性、経済性の観点から好ましくない。

本発明のガスバリヤー性多層中空容器の基本的な層構成は、次のとおりである。ただし、接着剤層を省略して表記する。また、ポリグリコール酸をPGAと略記する。

(1)熱可塑性樹脂/PGA

- (2) 熱可塑性樹脂 1 / P G A / 熱可塑性樹脂 1
- (3) 熱可塑性樹脂 1 / P G A / 熱可塑性樹脂 2

本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、前記の基本的な層構成を備えておれば、各種の要求特性に応じて、同種または異種の各種熱可塑性樹脂層が付加的に積層されたものであってもよい。また、熱可塑性樹脂層とポリグリコール酸層の多層化法は、特に限定されず、例えば、共押出法や共射出法により積層する方法など、各種の加工法を採用することができる。

### 熱可塑性樹脂層(ベース樹脂層)

本発明のガスバリヤー性多層中空容器において、熱可塑性樹脂層 10 に用いられる熱可塑性樹脂としては、例えば、超低密度ポリエチレ ン(VLDPE)、線状低密度ポリエチレン(LLDPE)、低密 度ポリエチレン(LDPE)、中密度ポリエチレン(MDPE)、 高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリプロピレン(PP)、エチ レン・プロピレンゴム(EPM)、エチレン・酢酸ビニル共重合体 15 (EVA)、エチレン・アクリル酸エステル共重合体 (EEA)、 アイオノマー(IO)などのポリオレフィン;ポリエチレンテレフ タレート(PET)、ポリエチレンナフタレート(PEN)などの ポリエステル;ポリスチレン(PS)、耐衝撃性ポリスチレン(HIPS)、 スチレン・ブタジエン・スチレンブロック共重合体(SBS)、水 20 素添加SBS(すなわち、SEBS)などのポリスチレン系樹脂: 硬質ポリ塩化ビニル、軟質ポリ塩化ビニルなどのポリ塩化ビニル (PVC) 系樹脂、ポリカーボネート(PC)、ポリアミド(PA)、ポリウ レタン(PU)、エチレン・ビニルアルコール共重合体(EVOH)、 ポリ塩化ビニリデン系樹脂(PVDC)などを挙げることができる。 25

環境負荷の小さい熱可塑性樹脂としては、例えば、ポリ乳酸、ポ

WO 98/10932 PCT/JP97/02923

リこはく酸エステル、ポリカプロラクトンなどが好ましい。

本発明のガスバリヤー性多層中空容器では、これらの熱可塑性樹 脂層は、単層または多層で用いられる。熱可塑性樹脂層の厚みは、 通常 4 μm~5 mm、好ましくは 1 0 μm~3 mm、より好ましく は20μm~2mmの範囲であることが、加工性、経済性等の面か ら望ましい。

7

### 接着剤層

5

15

20

25

本発明では、熱可塑性樹脂層(ベース樹脂層)とポリグリコール 酸層との接着性を高めるために、層間に接着剤層を介在させること 10 ができる。接着剤層に用いられる接着剤としては、例えば、カルボ キシル化ポリオレフィン、エポキシ化ポリオレフィン、エチレン・ 酢酸ビニル共重合体、アイオノマー、ポリウレタン、エポキシ樹脂、 SBS、SEBS、ポリクロロプレン、スチレン・ブタジエン共重 合ゴム(SBR)、天然ゴム(NR)等のポリマーが挙げられる。 カルボキシル化ポリオレフィンとは、ポリオレフィンをアクリル 酸、メタクリル酸、無水マレイン酸等の不飽和酸単量体で変性して、 カルボキシル基を導入したポリオレフィンである。カルボキシル基 の導入は、共重合法及びグラフト法のいずれでもよい。また、上記 不飽和酸単量体と、メタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、 酢酸ビニル等のビニル系単量体とを併用してもよい。

エポキシ化ポリオレフィンとは、ポリオレフィンをメタクリル酸 グリシジル等のエポキシ基含有単量体で変性して、エポキシ基を導 入したポリオレフィンである。エポキシ基の導入は、共重合法及び グラフト法のいずれでもよい。また、上記エポキシ基含有単量体と、 メタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、酢酸ビニル等のビニ ル系単量体を併用してもよい。

10

20

これらの中でも、カルボキシル化ポリオレフィン及びエチレン・酢酸ビニル共重合体は、接着性と加工性の観点から特に好ましい。接着剤層の厚みは、通常 0 . 5 μ m ~ 2 m m 、好ましくは 2 μ m ~ 1 m m 、より好ましくは 3 μ m ~ 0 . 5 m m の範囲である。この厚みが 0 . 5 μ m 未満では、接着性が不十分となるおそれがある。この厚みが 2 m m 超過では、コスト高であり経済的面から不利である。ポリグリコール酸層

本発明のガスバリヤー性多層中空容器では、酸素ガスバリヤー性 及び/または炭酸ガスバリヤー性を改善するために、ガスバリヤー 性樹脂層として、ポリグリコール酸層を積層する。一般の熱可塑性 樹脂層を用いた場合には、酸素ガスバリヤー性及び炭酸ガスバリヤー 性の両方が改善される。

本発明で使用するポリグリコール酸は、下記式 (1)

$$\begin{bmatrix}
O - CH_2 - C \\
\parallel \\
O
\end{bmatrix}$$
(1)

で表される繰り返し単位を含有するポリマーである。ポリマー中、式(1)で表される繰り返し単位の割合は、60重量%以上、好ましくは70重量%以上、より好ましくは80重量%以上である。式(1)で表される繰り返し単位の割合が60重量%未満であると、ガスバリヤー性が損なわれるおそれが生じる。

式(1)で表される繰り返し単位以外の繰り返し単位としては、 例えば、下記式(2)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O + CH_2 \rightarrow_{n} O - C + CH_2 \rightarrow_{m} C \\
\parallel & \parallel \\
O & O
\end{array}$$
(2)

(式中、 $n = 1 \sim 10$ 、 $m = 0 \sim 10$ )

で表される繰り返し単位、下記式 (3)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 O - CH - C \\
 & \parallel \\
 & (CH_2)_1 H & O
\end{array}$$
(3)

5

(式中、 $j = 1 \sim 10$ )

で表される繰り返し単位、下記式 (4)

$$\begin{bmatrix}
R_1 \\
C \\
C \\
R_2
\end{bmatrix}$$
(4)

10

(式中、R₁及びR₂は、それぞれ独立に水素原子または炭素数1~10 のアルキル基である。 $k = 2 \sim 10$ )

で表される繰り返し単位、下記式 (5)

$$\begin{bmatrix}
O - CH_2 - CH_2 - CH_2 - O - C \\
0
\end{bmatrix}$$
(5)

15

で表される繰り返し単位、及び下記式(6)

$$+ O - CH_2 - O - CH_2 - CH_2 +$$
 (6)

20

25

で表される繰り返し単位を挙げることができる。

これらの繰り返し単位 (2)~(6)を1重量%以上の割合で導 入することにより、ポリグリコール酸ホモポリマーの融点Tmを下 げることができる。ポリグリコール酸のTmが下がれば、ポリマー の加工温度を下げることができるので、溶融加工時の熱分解を低減 することができる。共重合によりポリグリコール酸の結晶化速度を 制御して、押出加工性や延伸加工性を改良することもできる。これ

10

15

らの繰り返し単位(2)~(6)が40重量%を超過すれば、ポリグリコール酸が本来有するガスバリヤー性が損なわれ、その樹脂層の強靭性、耐熱性等も低下するおそれがある。

〈分子量-溶融粘度〉

本発明のガスバリヤー性多層中空容器に使用するポリグリコール酸は、高分子量ポリマーである。溶融粘度を分子量の指標とすることができる。本発明で使用するポリグリコール酸は、(Tm+20℃)の温度(すなわち、通常の溶融加工温度に相当する温度)及び剪断速度100/秒において測定した溶融粘度 π\*が、通常、500~100,000Pa・s、好ましくは1,000~50,000Pa・s、より好ましくは1,500~20,000Pa・sである。

ポリグリコール酸の溶融粘度 η\*が500 Pa・s未満では、中空容器に溶融成形する際に溶融体がドローダウンしたりして溶融加工が困難であったり、あるいは、得られた樹脂層の強靭性が不十分となったりするおそれがある。ポリグリコール酸の溶融粘度 η\*が100,00 Pa・s 超過では、溶融加工に高い温度が必要となり、加工時にポリグリコール酸が熱劣化を起こすおそれがある。

#### 〈熱的物性〉

本発明で使用するポリグリコール酸の融点Tmは、通常150℃ 20 以上、好ましくは180℃以上、より好ましくは200℃以上であ り、多くの場合、210℃以上である。本発明で使用するポリグリ コール酸の溶融エンタルピームHmは、通常20J/g、好ましく は30J/g以上、より好ましくは40J/g以上である。ポリグ リコール酸のTmまたはムHmが低すぎると、ガスバリヤー性、耐 熱性、機械的強度などが不十分となるおそれがある。

〈ポリグリコール酸の製造方法〉

WO 98/10932 PCT/JP97/02923

本発明で使用するポリグリコール酸は、例えば、下記の①開環重合法または②重縮合法によって製造することができる。

11

①グリコリド(すなわち、1、4 - ジオキサン-2、5 - ジオン)を、少量の触媒(例えば、有機カルボン酸錫、ハロゲン化錫、ハロゲン化アンチモン等のカチオン触媒)の存在下に、約120℃~250℃の温度に加熱して、開環重合する方法。開環重合は、塊状重合または溶液重合により行うことが好ましい。

5

10

15

20

25

②グリコール酸またはグリコール酸アルキルエステルを、触媒の 存在下または不存在下に加熱して、脱水または脱アルコールする重 縮合法である。

ポリグリコール酸共重合体を得るには、上記①または②の方法において、コモノマーとして、例えば、シュウ酸エチレン(すなわち、1、4ージオキサンー 2、3ージオン)、ラクチド、ラクトン類(例えば、βープロピオラクトン、βーブチロラクトン、βーメチルーるーバレロラクトン、βーメチルーるーバレロラクトン、εーカプロラクトン等)、トリメチレンカーボネート、及び1、3ージオキサンなどの環状モノマー;乳酸、3ーヒドロキシブタン酸、4ーヒドロキシブタン酸、6ーヒドロキシカプロン酸などのヒドロキシカルボン酸またはそのアルキルエステルとでで、アジピン酸等の脂肪族ジオールと、こはく酸、アジピン酸等の脂肪族ジオールと、こはく酸、アジピン酸等の脂肪族ジカルボン酸またはそのアルキルエステルとの実質的に等モルの混った。カルボン酸またはそのアルキルエステルとの実質的に等モルの混った。カルボン酸またはこれらの2種以上を、グリコリド、グリコール酸、またはブリコール酸アルキルエステルと適宜組み合わせて共重合すればよい。

また、ポリグリコール酸共重合体は、ポリグリコール酸と、例え

WO 98/10932

5

10

15

20

ば前記式(2)~(5)から選ばれる繰り返し単位を有する他の重合体とを、加熱下にエステル交換反応させることによって得られたものであってもよい。

前記製造方法のうち、①の開環重合法の方が、高分子量のポリグリコール酸が得られるので、好ましい。

前記①の製造方法において、モノマーとして使用するグリコリド (グリコール酸の2量体環状エステル)としては、従来のグリコール酸オリゴマーの昇華解重合法によって得られるものよりも、本発明者らが開発した「溶液相解重合法」(特願平9-38404号)によって得られるものの方が、高純度であり、しかも高収率で大量に得ることができるので好ましい。モノマーとして高純度のグリコリドを用いることにより、高分子量のポリグリコール酸を容易に得ることができる。

溶液相解重合法では、(1)グリコール酸オリゴマーと230~450℃の範囲内の沸点を有する少なくとも一種の高沸点極性有機溶媒とを含む混合物を、常圧下または減圧下に、該オリゴマーの解重合が起こる温度に加熱して、(2)該オリゴマーの融液相の残存率(容積比)が0.5以下になるまで、該オリゴマーを該溶媒に溶解させ、(3)同温度で更に加熱を継続して該オリゴマーを解重合させ、(4)生成した2量体環状エステル(すなわち、グリコリド)を高沸点極性有機溶媒と共に溜出させ、(5)溜出物からグリコリドを回収する。

高沸点極性有機溶媒としては、例えば、ジ(2-メトキシエチル) フタレートなどのフタル酸ビス(アルコキシアルキルエステル)、 ジエチレングリコールジベンゾエートなどのアルキレングリコール ジベンゾエート、ベンジルブチルフタレートやジブチルフタレート WO 98/10932 PCT/JP97/02923

13

などの芳香族カルボン酸エステル、トリクレジルホスフェートなどの芳香族リン酸エステル等を挙げることができ、グリコール酸オリゴマーに対して、通常、 0 . 3~5 0 倍量(重量比)の割合で使用する。高沸点極性有機溶媒と共に、必要に応じて、グリコール酸オリゴマーの可溶化剤として、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコールなどを併用することができる。グリコール酸オリゴマーの解重合温度は、通常、 2 3 0 ℃以上であり、好ましくは 2 3 0~3 2 0 ℃である。解重合は、常圧下または減圧下に行うが、 0 . 1~9 0 . 0 k Pa(1~9 0 0 m b a r)の減圧下に加熱して、解重合させることが好ましい。

5

10

15

20

25

本発明で用いるポリグリコール酸層としては、ポリグリコール酸のニートレジンを単独で使用することができるが、本発明の目的を阻害しない範囲内において、無機フィラー、他の熱可塑性樹脂、可塑剤などを配合した樹脂組成物を使用することができる。より具体的には、ポリグリコール酸100重量部に対し、0~30重量部の無機フィラー、0~30重量部の他の熱可塑性樹脂、0~50重量部の可塑剤などを配合した樹脂組成物(コンパウンド)を用いることができる。無機フィラーまたは他の熱可塑性樹脂が30重量部を超過すると、得られるポリグリコール酸層のガスバリヤー性が不足し、また、溶融加工性が低下するおそれがある。

無機フィラーとしては、例えば、アルミナ、シリカ、シリカアルミナ、ジルコニア、酸化チタン、酸化鉄、酸化ホウ素、炭酸カルシウム、ケイ酸カルシウム、リン酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、カオリン、タルク、マイカ、フェライト、炭素、ケ

WO 98/10932 PCT/JP97/02923

イ素、窒化ケイ素、二硫化モリブデン、ガラス、チタン酸カリウム 等の粉末、ウイスカー、繊維などが挙げられる。これらの無機フィ ラーは、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用す ることができる。

他の熱可塑性樹脂としては、例えば、乳酸の単独重合体及び共重 5 合体、シュウ酸エチレンの単独重合体及び共重合体、ε-カプロラ クトンの単独重合体及び共重合体、ポリこはく酸エステル、ポリヒ ドロキシブタン酸、ヒドロキシブタン酸-ヒドロキシ吉草酸共重合 体、酢酸セルロース、ポリビニルアルコール、でん粉、ポリグルタ ミン酸エステル、天然ゴム、ポリエチレン、ポリプロピレン、スチ 10 レンーブタジエン共重合ゴム、アクリロニトリルーブタジエン共重 合ゴム、ポリメチルメタクリレート、ポリスチレン、スチレン-ブ タジエン-スチレンブロック共重合体、スチレン~エチレン・ブチ レン-スチレンブロック共重合体、ABS樹脂、MBS樹脂、エチ 15 レンービニルアルコール共重合体等が挙げられる。これらの埶可遡 性樹脂は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用 することができる。

可塑剤としては、ジ(メトキシエチル)フタレート、ジオクチルフタレート、ジエチルフタレート、ベンジルブチルフタレート等のフタル酸エステル;ジエチレングリコールジベンゾエート、エチレングリコールジベンゾエート等の安息香酸エステル;アジピン酸ジオクチル、セバチン酸ジオクチル等の脂肪族三塩基酸エステル;アセチルクエン酸トリブチル等の脂肪族三塩基酸エステル;リン酸ジオクチル、リン酸トリクレジル等のリン酸エステル;エポキシ化大豆油等のエポキシ系可塑剤;ポリエチレングリコールジセバケート、ポリプロピレングリコールジラウレート等のポリアルキレングリコー

20

25

10

15

ルの脂肪酸エステル;等が挙げられる。これらの可塑剤は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

本発明では、必要に応じて、熱安定剤、光安定剤、防湿剤、防水剤、撥水剤、滑剤、離型剤、カップリング剤、顔料、染料などの各種添加剤をポリグリコール酸に添加することができる。これら各種添加剤は、それぞれの使用目的に応じて有効量が使用される。

## ガスバリヤー性多層中空容器の胴部側壁の物性

本発明のガスバリヤー性多層中空容器の胴部側壁は、酸素ガス透過率及び/または炭酸ガス透過率が、熱可塑性樹脂層のそれらの値に比較して、通常1/2以下、好ましくは1/5以下、より好ましくは1/10以下に改善されている。

すなわち、本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、例えば、ポリオレフィン、ポリエステル、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリ乳酸、ポリこはく酸エステル、ポリカプロラクトン、ポリアミド、EVOH、ポリウレタン、PVDCなどから選ばれた樹脂からなる熱可塑性樹脂層に、ガスバリヤー性改良材として、ポリグリコール酸層を組み合わせることによって、酸素ガスバリヤー性及び炭酸ガスバリヤー性の少なくとも一方を、該熱可塑性樹脂層に比較して驚異的に改善した中空容器である。

20 しかも、本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、高温・高湿下での処理を受けても、そのガスバリヤー性の低下が極めて少ないことが、大きな特徴である。

## ガスバリヤー性多層中空容器の製造方法

中空容器の多層化の目的は、単一材料では得られない要求特性を 25 多層化することによって得ることにある。具体的には、酸素、炭酸 ガス等に対するガスバリヤー性の付与、ヒートシール性の付与、耐

10

湿性の改善、機械的強度の改善、コストの大幅低減などである。

本発明の多層中空容器の製造方法としては、大別して次のような方法を用いることができる。

ガスバリヤー性多層中空容器の製造方法としては、主として、「多層押出ブロー成形法」及び「多層インジェクションブロー成形法」が採用できる。両ブロー成形法において、それぞれブロー成形時に、1軸または2軸方向に延伸させる「延伸ブロー成形法」と、延伸させない「無延伸ブロー成形法」とがある。ここで、「延伸ブロー成形法」は、ブロー成形時に延伸することにより高分子鎖を配向させ、透明性、強度、弾性率、ガスバリヤー性などの物理的性質を向上させる成形法である。このような物性を向上させるには、延伸ブロー時、パリソンが融点以下、ガラス転移点Tg以上の温度に保たれていることが肝要である。

〈多層押出ブロー成形法〉

15 本発明の多層押出ブロー成形は、先ず、ポリグリコール酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤から構成される多層のパリソンを成形する。このために、各々の押出機で加熱溶融した各樹脂を、多層パリソン成形用ダイ(通常サーキュラーダイ)に流入させ、ダイ内部で、同時または逐次に合流させ、当該ダイからチューブ状パリソンを押出す。溶融押出したパリソンを固化しないうちに割り金型で挟んで、パリソンの一端をピンチし、内部に空気を吹き込んで金型壁までブローし、冷却する。冷却後、金型を開いて成形品を取出する。ブローをする際に、パリソンを、過冷却状態若しくは結晶化温度(Tc₁)以下で、かつ、ガラス転移温度Tgより若干高い温度範囲で、1軸または2軸方向に延伸すれば、1軸若しくは2軸方向に配向した成形品を得ることができる。

10

15

〈多層インジェクションブロー成形法〉

インジェクションブロー成形は、射出成形によって試験管状の有底パリソン(プリフォーム)を射出成形し、このパリソンを過冷却状態またはガラス転移点Tg以上でブロー成形するものである。このうち、パリソン射出成形後、固化しない状態で、融点Tm以下の温度で調温し、ブロー成形するのが、ホットパリソン法である。一方、パリソン射出成形後、パリソンを一旦冷却固化した後、Tg以上に再加熱し、調温し、ブロー成形するのがコールドパリソン法である。ホットパリソン法には、延伸ブロー成形と未延伸ブロー成形あるが、コールドパリソン法は、通常、延伸ブロー成形のみである。

本発明の多層のインジェクションブロー成形は、ポリグリコール酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤を共射出(コインジェクション)法によって、プリフォームを成形し、これをホットパリソン法またはコールドパリソン法によりブロー成形することによって行う。この際、延伸ブロー成形または無延伸ブロー成形が行われる。

#### 用途

本発明のガスバリヤー性多層中空容器は、その優れた酸素ガスバ20 リヤー性及び/または炭酸ガスバリヤー性を活かして、例えば、飲料用・食品用の中空容器、トイレタリー用容器、ガソリン用容器に用いられる。特に、レトルト滅菌等の高温・高湿下での処理を要する物、特別に長期保存を要する物、炭酸ガスバリヤー性を要求する物、環境負荷の低減が要求される物等の包装容器の用途に好ましく25 用いられる。

#### < 実施例 >

以下に、合成例、実施例、及び比較例を挙げて、本発明についてより具体的に説明する。

#### 物性の測定法

5 (1) 溶融粘度 η\*

10

15

20

#### (2) ポリマーの熱的性質:

試料として、各ポリマーの厚み約 0.2mmの非晶シートを用いて、示差走査熱量計(DSC; Mettler社製TC-10A型)を用い、窒素ガス気流下、<math>10 C/分の速度で昇温し、結晶化温度( $Tc_1$ )、融点(Tm)、及び溶融エンタルピー( $\Delta Hm$ )を測定した。ガラス転移温度(Tg)は、5 C/分の昇温速度で測定した。(3)酸素ガス透過率( $O_2$ 透過率)

ブロー容器の胴部側壁から切り取った各サンプルについて、G L サイエンス社製の両面加湿式ガス透過試験機を用い、J I S K -7 1 2 6 に準拠して、2 3 ℃、8 0 % R H で酸素ガス透過度を測定 し、フィルム厚み 1 m m に換算して酸素ガス透過率を求めた。

#### (4)炭酸ガス透過率 (СО₂透過率)

ブロー容器の胴部側壁から切り取った各サンプルについて、G L サイエンス社製両面加湿式ガス透過試験機を用いて、J I S K -25 7126に準拠して、23℃、80% R H で炭酸ガス透過度を測定 し、フィルム厚み1mmに換算して炭酸ガス透過率を求めた。

10

15

[合成例1] <u>モノマーの合成</u>

10リットルオートクレーブに、グリコール酸〔和光純薬(株) 製〕5kgを仕込み、撹拌しながら、170℃から200℃まで約 2時間かけて昇温加熱し、生成水を溜出させながら、縮合させた。 次いで、20kPa(200mbar)に減圧し2時間保持して、 低沸分を溜出させ、グリコール酸オリゴマーを調製した。グリコール酸オリゴマーの融点Tmは、205℃であった。

グリコール酸オリゴマー1.2 kgを10リットルのフラスコに 仕込み、溶媒としてベンジルブチルフタレート5 kg [純正化学 (株) 製〕及び可溶化剤としてポリプロピレングリコール [純正化学 (株) 製、#400] 150gを加え、窒素ガス雰囲気中、5 kPa (50mbar) の減圧下、約270℃に加熱し、グリコール酸オリゴマーの「溶液 相解重合」を行い、生成したグリコリドをベンジルブチルフタレートと共溜出させた。

得られた共溜出物に約2倍容のシクロヘキサンを加えて、グリコリドをベンジルブチルフタレートから析出させ、濾別した。これを、 酢酸エチルを用いて再結晶し、減圧乾燥し精製グリコリドを得た。 [ポリマー調製例1]

合成例1で得たグリコリド200gを、PFA製シリンダーに仕20 込み、窒素ガスを吹き込みながら約30分間室温で乾燥した。次いで、触媒としてSnC1₄・6.5H₂Oを0.04g添加し、窒素ガスを吹き込みながら170~175℃に2時間保持して重合した。重合終了後、シリンダーを室温まで冷却し、シリンダーから取り出したポリマーを粉砕して、約150℃、0.1kPa(=1mbar)以下で一晩減圧乾燥し、残存モノマーを除去してポリグリコール酸〔ポリマー(P-1)〕を得た。同じ方法を繰り返し、必要量のポ

リマー(P-1)を調製した。

[ポリマー調製例2]

グリコリド200gに代えて、グリコリド196gとL- (-) ラクチド4gとの混合物を用いたこと以外は、ポリマー調製例1と同様にして重合と後処理を行い、グリコール酸-ラクチド共重合体〔ポリマー(P-2)〕を得た。同じ方法を繰り返し、必要量のポリマー(P-2)を調製した。

ポリマー調製例1及び2で得られたポリグリコール酸の組成と物性を表1に示す。

10

15

5

表 1

		ポリマー調製例			
		1	2		
1	ノマー組成	GA	GA/LA		
	(wt/wt)		= 98/2		
7	<b>ポリマーコード</b>	P-1	P-2		
η	* (Pa·s)	4000	3800		
-d:-1.	Tg (℃)	38	38		
熱的性質	Tc; (℃)	84	77		
	Tm (℃)	221	216		
	$\Delta$ Hm (J/g)	72	68		

(脚注) GA=グリコリド、LA=L- (-) -ラクチド。

20 [ペレット調製例1]

ポリマー(P-1)を3mmøのノズルを装着した小型二軸混練 押出機に窒素ガス流下で供給し、溶融温度約230~235℃でストランド状に押出し、空冷してカットし、ペレット(No.1)を 得た。

25 [ペレット調製例2]

ポリマー(P-2)を用いて、溶融温度を約225~230℃に

変更したこと以外は、ペレット調製例1と同様にして、ペレット(No. 2) を調製した。

21

#### [実施例1]

ペレット(No. 1)、中密度ポリエチレン(MDPE;MI= 10g/10分)、及びカルボキシル化ポリオレフィン〔登録商標名MODIC E-300S、三菱油化(株)製〕を3種5層用共射出成形機に供給し、射出してプリフォーム金型に注入し、プリフォーム(外径約2cm、長さ約6cm)を成形し、次いで、固化する前に約120℃に調温して、金型内に挿入した。当該プリフォーム内にロッドを挿入して、プリフォームを長さ方向に約2倍延伸すると同時にブロー比約3でブローし、次いで、冷却固化して、多層中空容器MB-1(胴部外径約6cm、胴部長約10cm、首部外径約2cm、首部長約1cm、平底中央凹型)を調製した。

#### [実施例2]

15 ペレット (No. 1) の替わりにペレット (No. 2) を用いた 点を除く他、実施例 1 と同様にして、多層中空容器 M B - 2 を調製 した。

#### [実施例3]

ペレット (No. 1)、MDPE (MI=10g/10分)、及 20 びカルボキシル化ポリオレフィン (登録商標名MODIC E-300S)を、3種5層用多層ダイヘッド (サーキュラーダイ) に供給し、チューブ状に溶融押出してパリソンを作成し、これをボトル用の割り金型に挟んで底部をピンチし、約120℃に調温して、ブロー比約3でブローした。冷却固化して、多層中空容器MB-3 (胴部外径 約6cm、胴部長約10cm、首部外径約2cm、首部長約1cm、平底中央凹型)を調製した。

10

#### 「実施例4]

ペレット(No. 1)、ポリエチレンテレフタレート(PET; MI=13g/10分)、及びカルボキシル化ポリオレフィン(登録商標名MODIC E-300S)を3種5層用共射出成形機に供給し、射出してプリフォーム金型に注入し、プリフォーム(外径約2cm、長さ約6cm)を形成して、冷却固化させた。次いで、該プリフォームを再加熱し、約85℃に調温し、金型内に挿入し、当該プリフォーム内にロッドを挿入して、プリフォームを長さ方向に約2倍延伸すると同時にブロー比約3でブローし、次いで、冷却固化して多層中空容器MB-4を調製した。

#### 「比較例1]

ペレット(No.1)の替わりにMDPEを共射出成形機に供給した点を除く外、実施例1と同様にして多層中空容器MB-C1を調製した。

#### 15 [比較例2]

ペレット (No. 1) の替わりにPET (MI=13g/10分) を共射出成形機に供給した点を除く外、実施例4と同様にして、多層中空容器MB-C4を調製した。

<ガスバリヤー性比較>

20 実施例1~4、及び比較例1~2で得られた各中空容器につき、胴部側壁を切出し、各ガス透過率を測定した。さらに、実施例1~4、及び比較例1~2に用いたMDPE及びPETについて、それぞれホットプレスを用いて、溶融加工し、急冷して、厚み約0.1mmのベース樹脂シートBS-1、及びBS-2を調製し、これらについても各ガス透過率を測定し、上記の器胴部側壁の各ガス透過率値と比較した。結果は、一括して表2に示した。

5		実施例4 比較例1	MB-4 ML-5		(A)   (本)   (本)   (上)   (日)   (日)	<b>L</b> C,	/10/ /9/ 12/32 10/50	P-1 –	0.2 60	1.3 260	MB-4 MB-C1	/BS-2 /BS-1	8/100	7/100 -
10	2	実施例3 実	MB-3 N		倭/ FL		/ 10/   10/50   12	P-1	0.3	2.0	<u> </u>	/BS-1 / /I	4/1000 8,	6/1000 7,
	表	実施例2	MB-2	PE/接 /PGA/ #/pg	(英/ F.Ľ	50/8	/10/ 11/50	P-2	0.3	2.0	MB-2	/BS-1	4 / 1000	6/1000
15		実施例1	MB-1	PE/接 /PGA/ #/DE	1茶/ F.E.	49/11	/10/ 9/51	P-1	0.3	1.9	MB-1	/BS-1	4/1000	6/1000
		実施例	⊐ – ⊬ No.	構成		, 1	(ロガ) ゆ者	PGA·⊐− FNo.	O <sub>2</sub> 透過率 23°C、80%RH (cm³·mm/m²·day·atm)	CO2透過率 23℃、80%RH (cm³・mm/m²・day・atm)	盡	/ベースシート	胴部側壁/ 0 <sub>2</sub>	EH CO2
20				配 恕			1	PGA .	O₂透i (cm³•п	CO₂溢 (cm³•m	胴部側壁	ーベ	胴部側壁/ベーフン	、など、残遇率比

なお、ベース樹脂シートBS-1、及びBS-2の各ガス透過率の測定結果を表 3に示す。

	コード No.	BS-1	BS-2	
ベースシート	構成	PE	PET	
	厚み (μm)	100	100	
O₂透過率 23℃ (cm³•mm/m²	C.80%RH •day•atm)	70	2.5	
CO₂透過率 23° (cm³•mm/m²	°C、80%RH •day•atm)	300	20	

## 10 <産業上の利用可能性>

本発明によれば、レトルト滅菌のような高温・高湿下での処理工程を要する物、特別に長期保存を要する物、特に炭酸ガスバリヤー性を要する物等の容器として好適なガスバリヤー性多層中空容器が提供される。また、本発明によれば、酸素ガスバリヤー性及び炭酸ガスバリヤー性が特に優れた多層中空容器が提供される。さらに、本発明によれば、環境負荷の小さいガスバリヤー性多層中空容器を提供することが可能である。

20

25

15

5

15

20

#### 請求の範囲

1. 式(1)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O - CH_2 - C \\
\hline
O
\end{array}$$
(1)

で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール酸から形成された層の少なくとも片面に、熱可塑性樹脂層が積層された多層の器壁構成を有することを特徴とするガスバリヤー性多層中空容器。

- 2. 熱可塑性樹脂層が、ポリオレフィン、ポリエステル、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリウレタン、エチレン・ビニルアルコール共重合体、ポリ塩化ビニリデン、ポリ乳酸、ポリこはく酸エステル、及びポリカプロラクトンからなる群より選ばれる熱可塑性樹脂から形成された層である請求項1記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 3. 23℃、相対湿度80%で測定した器壁の酸素ガス透過率及び炭酸ガス透過率の少なくとも一方が、熱可塑性樹脂層のみの器壁のそれらの値の1/2以下である請求項1または2記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 4. ポリグリコール酸層と熱可塑性樹脂層との間に接着剤層を介在させてなる請求項1ないし3のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 接着剤層が、カルボキシル化ポリオレフィン、エポキシ化
   ポリオレフィン、エチレン・酢酸ビニル共重合体、アイオノマー、 ポリウレタン、エポキシ樹脂、スチレン・ブタジエン・スチレンブ

WO 98/10932 PCT/JP97/02923 26

ロック共重合体エラストマー、水添スチレン・ブタジエン・スチレンブロック共重合体エラストマー、ポリクロロプレン、スチレン・ブタジエン共重合ゴム、及び天然ゴムからなる群より選ばれる接着剤から形成された層である請求項4記載のガスバリヤー性多層中空容器。

5

10

15

- 6. ポリグリコール酸層が、(融点+20℃)の温度で、剪断速度100/秒で測定した溶融粘度η\*が500~100,000Pa・s、融点Tmが150℃以上、かつ、溶融エンタルピーΔHmが20J/g以上のポリグリコール酸から形成された層である請求項1ないし5のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 7. ポリグリコール酸が、グリコリドの開環重合体である請求 項1ないし6のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 8. ポリグリコール酸が、グリコリド60重量%以上100重量%未満と、シュウ酸エチレン、ラクチド、ラクトン類、トリメチレンカーボネート、及び1,3-ジオキサンからなる群より選ばれる少なくとも一種のコモノマー0重量%超過40重量%以下との共重合体である請求項1ないし6のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 9. 熱可塑性樹脂/接着剤/ポリグリコール酸の層構成を有す 20 る請求項1ないし8のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中 空容器。
  - 10. 熱可塑性樹脂/接着剤/ポリグリコール酸/接着剤/熱可塑性樹脂の層構成を有する請求項1ないし8のいずれか1項に記載のガスバリヤー性多層中空容器。
- 25 11. ポリオレフィン/接着剤/ポリグリコール酸/接着剤/ ポリオレフィンの層構成を有する請求項10記載のガスバリヤー性

多層中空容器。

12. ポリエステル/接着剤/ポリグリコール酸/接着剤/ポリエステルの層構成を有する請求項10記載のガスバリヤー性多層中空容器。

5 13. 式(1)

$$\begin{bmatrix}
O - CH_2 - C \\
\parallel \\
O
\end{bmatrix}$$
(1)

で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール10 酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤を、各々押出機で加熱溶融し、多層パリソン成形用ダイに流入させて合流させ、多層のチューブ状パリソンを押出し、これを固化しないうちに割り金型で挟んで、当該パリソンの一端をピンチすると共に、空気を吹き込んで金型壁までブローし、冷却して成形することを特徴とするガスバリヤー性多層中空容器の製造方法。

14. 式(1)

$$\begin{bmatrix} O - CH_2 - C \\ \parallel \\ O \end{bmatrix}$$
 (1)

20 で表される繰り返し単位を60重量%以上含有するポリグリコール酸、少なくとも一種の熱可塑性樹脂、及び必要に応じて接着剤を共射出して有底パリソンを成形し、これを一旦固化させ若しくは固化させずに、過冷却状態若しくは融点Tm以下の温度で、長さ方向に延伸し若しくは延伸しないで、金型内で空気を吹き込んで金型壁までブローし、冷却して成形することを特徴とするガスバリヤー性多層中空容器の製造方法。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/02923

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  • C1 <sup>6</sup> B32B27/36 B29C49/04		
	=======================================	, B29C49/22, B65D1/00	
	to International Patent Classification (IPC) or to be	th national classification and IPC	
	LDS SEARCHED		
	locumentation searched (classification system followed . C1 <sup>6</sup> B32B1/00-35/00 B290		
THE	. Cl <sup>6</sup> B32B1/00-35/00, B290	349/00, B65D1/00	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the		
010	suyo shinan kono	1926 - 1997	ne fields searched
Jit	ai Jitsuyo Shinan Koho suyo Shinan Keisai Koho	$     \begin{array}{r}       1971 - 1997 \\       1994 - 1997     \end{array} $	
Electronic	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, search t	terms used)
			,
C. DOCT	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 2-55133, A (Mitsui Pet	rochemical Industries.	1 - 14
	Lta.),	i	_ <del>_</del> <del>_</del> <del>_</del>
	February 23, 1990 (23. 02. Claim 4 (Family: none)	90),	
	craim 4 (ramily: none)		
			•
i			
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.		
		See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"T" later document published after the interm	national filing date or priority
to be of	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	the principle or theory underlying the i	ation but cited to understand evention
E'' earlier de L'' documei	ocument but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	laimed invention cannot be
CHEU W	of which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	red to involve an inventive
special r	eason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance: the c	laimed invention cannot be
means		combined with one or more other such do	ocuments such combination
P" documer the prior	it published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent f.	
ate of the a	ctual completion of the international search		
		Date of mailing of the international search	•
иоле	mber 7, 1997 (07. 11. 97)	November 18, 1997	(18. 11. 97)
ame and ma	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
	nese Patent Office	ASSESSMENT OFFICE	
acsimile No			
		Telephone No.	
m PCI/ISA	/210 (second sheet) (July 1992)		<del></del>

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C1 <sup>6</sup> B32B27/36, B29C49/04	, B29C49/22, B65D1/00
D 389*** 442 + A Mary	
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))	
Int. C1 <sup>6</sup> B32B1/00-35/00, B29	
	C49/00, B65D1/00
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	
日本国実用新案公報 1926-1997年	
日本国公開実用新案公報 1971-1997年	
日本国実用新案掲載公報 1994-1997年	
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)
C. 関連すると認められる文献	
引用文献の	関連する
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示 諸求の範囲の番号
A JP, 2-55133, A (三井石油化学工	業株式会社) 23, 2月, 1990 1-14
(23.02.90),特許請求の範囲第4	項 (フアミリーなし)
•	
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別紙を参照。
よ、引用大井のよことは	
* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの	「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって
「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理
・とうだけ人間ではめるか、国际山横り以後に公衣されたもの	論の理解のために引用するもの
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
文献(理由を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに
「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられるもの
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献
国際調査を完了した日 07.11.97	国際調査報告の発送日 18.11.97
	10.11.5
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員) 4F 9633
日本国特許庁 (ISA/JP)	増田 亮子 印
郵便番号100	
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3431